◎ 公開特許公報(A) 平2-6617

5 Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

每公開 平成2年(1990)1月10日

D 01 F 9/127 C 01 B 31/04 D 01 F 9/133

101 Z

6791-4L 8218-4G 6791-4L

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

❷発明の名称

炭素繊維の製造方法

②特 願 昭63-146107

20出 顯 昭63(1988)6月14日

@発明者 村田

勝英

千葉県市原市若宮3-2-2

@発明者 佐藤

健 二

千葉県市原市辰巳台西3-9-822

個発明者 松本

正文

千葉県市原市辰巳台東 4-15

勿出 願 人 三井造船株式会社

東京都中央区築地5丁目6番4号

個代 理 人 弁理士 重 野 剛

明相音

1. 発明の名称

炭素繊維の製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 炭素化合物のガスと、浮遊状態にある触 媒粒子とを加熱下で接触させて炭素を線雄状に析 出させる方法において、炭素化合物と、触媒 徴粒 子と、窒素族元素、酸素族元素及びハロゲン元素 よりなる群から選ばれる1種又は2種以上の元素 を含む界面活性剤とを含有する懸濁液を加熱帯域 に供給することを特徴とする炭素線維の製造方 法。

3、発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は炭素繊維の製造方法に係り、特に、炭 素繊維を気相成長法により製造するにあたり、そ の収率を大幅に向上させる方法に関する。.

[従来の技術]

炭素繊維は、従来からPAN系、ピッチ系のも のが商業生産されている。しかし、PAN系は高 価であり、ビッチ系はプロセスが複雑で品質の制御がむずかしいなどの致命的な欠点がある。

これに対し、近年、金属粒子の触媒効果を用いて炭化水素の気相熱分解によって直接的に繊維を 形成する気相成長法が提案されている。

気相成長法により得られる炭素繊維は、気相成 長炭素繊維と称され、その高アスペクト比を有する微細な形態は、結晶性、配向性に優れていることも合せて、各種構造材、機能材としての用途に 極めて有用であることが予想される。

従来、気相成長炭素機能の製造方法としては、電気炉内にアルミナなどの磁器、黒鉛などの基板を置き、これに炭素成長核、鉄、ニッケルなどの超敏粒子触媒を形成せしめ、この上にベンゼンなどの炭化水素のガスと水素キャリヤガスの混合ガスを導入し、950~1300℃の温度下に炭化水素を分解せしめることにより、基板上に炭素線維を成長させる方法(シーディング法)が知られている。

しかし、このような方法では、①基板表面の微

-123-

2

がな過度ムラや、 周囲の雄雄の密生度によって後まって の不均一が 起り 易いこと、 で で 皮 炭 素 の と は また ② 炭 素 の と な で で で で で が な が 反 応 に よって 消費 される で で が 相 当異なる こと、 ③ 基板 毎面で の み 生 成 が 行 せ で の か な に 関 与 な な が か れ る た め 、 反 応 管 の 中 心 は 反 な へ の か な 定 で で 取 な か で む む な な で の 取 出 し と い う 独 立 に ず な な 要 と す る ブロセス が あ る た め 、 連 続 智 暦 点 を 可 能 で あ り 、 後 っ て 生産性 が 悪いな ど の 問題点 を 有 する・

そこで、炭素化合物のガスと無機もしくは有機 辺移金瓜化合物のガスとキャリヤガスとの混合ガスを高温反応させる炭素繊維の製造方法(流助気相法)が提案された(特開昭 6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 5 4 9 9 8、6 0 − 6 2 2 4 8 1 6 など)。

しかしながら、上記特開昭 6 0 - 5 4 9 9 8 、 6 0 - 5 4 9 9 9 、 6 0 - 2 2 4 8 1 6 などの方 法では、原料に対する製品としての炭素繊維への

3

本発明の方法において、原料となる炭素化 合物としては、CCl4、CHCl2、CH2 C & 2 、 C H 2 C & 、 C O 、 C S 2 等の無機化合 物のほか有機化合物全般を対象とする。特に有用 性の高い化合物は、脂肪族炭化水素、芳香族炭化 水素である。また、これらの他蹬素、酸素、硫 **黄、弗素、沃素、燐、砒素等の元素を含んだ誘導** . 体も使用可能である。具体的な個々の化合物の 例の一部を挙げると、メタン(天然ガスでも良 い。)、エタン、プロパン等のアルカン化合物、 エチレン、ブタジエン等のアルケン化合物、アセ チレン等のアルキレン化合物、ベンゼン、トルエ ン、キシレン、スチレン等のアリール炭化水素化 合物、インデン、ナフタリン、アントラセン、 フェナントレン等の縮合環を有する芳香族炭化水 素、シクロプロバン、シクロヘキサン等のシクロ **パラフィン化合物、シクロペンテン、シクロヘキ** セン、シクロベンタジエン、ジシクロベンタジエ ン等の脂環式炭化水素化合物、ステロイド等の筋 合理を有する脂環式炭化水素化合物、これらの炭

転化率が低く収率が低い、あるいは生成速度が低い等の問題があった。

このため、従来においては、気相成長炭素繊維の大量生産プロセスは開発されておらず、このことが気相成長炭素繊維の工業的規模での生産を阻む原因となっていた。

本発明は上記従来の問題点を解決し、高品質の 気相成長炭素繊維を高収率で得ることができ、そ の商業的大量生産を可能とする炭素繊維の製造方 法を提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

本発明の炭素機能の製造方法は、炭素化合物のガスと、浮遊状態にある触媒粒子とを加熱下で接触させて炭素を繊維状に折出させる方法において、炭素化合物と、触媒微粒子と、窒素族元素、酸素族元素及びハロゲン元素よりなる群から選ばれる1種又は2種以上の元素を含む界面活性剤とを含有する懸濁液を加熱帯域に供給することを特徴とする。

以下、本発明について詳細に説明する。

4

本発明においては、特に懇獨被の調整上、液体の炭素化合物を用いるのが好ましい。

これらの原料炭素化合物のガスを反応させて炭素繊維を成長させるための触媒としては、炭素繊維生成の触媒作用を有し、かつ微粒子状態とすることが可能なものであれば良く、特に制限はないが、好ましくは、マグネタイト(Fes O4)、

4/18/2006, EAST Version: 2.0.3.0

フェライト(Fe 2 O 3)、あるいはこれらを含む合金、例えば M n - Fe 2 O 3、 C o - Fe 2 O 3、 B a - Fe 2 O 3、 N i - Fe 2 O 3、 N i - Fe 2 O 3、 N i - Fe 2 O 3、 X n - Fe 2 O 3、 S が挙げられる。これらの触媒は、H 2 S 等で予備硫化し、硫化物として用いても良く、この場合には、より優れた収率の向上効果が組られる。

本発明において、このような触媒は、粒径2000A以下、特に1000A以下、とりわけ500A程度の超微粒子として用いるのが好適である。

一方、本発明において用いる界面活性剤は、N、P、As、Sb、Biの窒素族元素、O、S、Se、Te、Poの酸素族元素、F、Ca、Br、i、Atのハロゲン元素の1種又は2種以上を含有するものである。具体的には次のようなものが挙げられる。

① 硫酸エステル塩型又はスルホン酸塩型アニオン界面活性剤

7

0.10~50重量%

なお、炭素化合物が気体であったり、良好な懸 樹液を生成し得ないものである場合には、適当な 溶媒を用い得る。

これらは、ホモミキサー、超音波分散、ボールミル等で強制分散させるなどの方法により、容易に懸布状態とすることができる。

本発明の実施にあたっては、このようにして調整される原料の炭素化合物、触媒微粒子及び界面活性剤を含む懸濁液を、キャリアガスと共に反応容器内に導入して反応させるが、ここで用いられるキャリアガスとしては、具体的には H 2 ガス、N 2 ガス、N H 3 ガス、A r ガス、H e ガス、K r ガス、C O 2 ガス、X e ガス又はこれらの混合ガスを主体とするガスが挙げられる。このうち、H 2 ガスが通常の場合用いられる。

次に本発明の実施方法について図面を参照して より詳細に説明する。

第1 図及び第2 図は本発明の実施に好適な反応 装置を示す構成説明図であって、第1 図は模型反

- ② ポリエチレングリコール型非イオン界面括 性剤
- ③ 第4級アンモニウム塩型カチオン界面活性 刻
- ④ ポリスチレンスルホン酸ナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム高分子界面活性剤

これらのうち、特にアニオン系で、とりわけ S、P、Nを含有する磁酸エステル塩、スルホン 酸塩、リン酸エステル塩、ジチオリン酸エステル 塩等の界面活性剤が好適である。なお、これらの 界面活性剤に、脂肪酸塩系の界面活性剤を併用す ることにより、分散性をより長期間維持すること ができる。

本発明においては、原料の炭素化合物、触媒散 粒子及び界面活性剤を混合して照濁液とする。

懸濁液の調整にあたり、各物質の混合割合は例 えば次のような範囲とするのが好ましい。

触媒微粒子:炭素化合物に対して

0.05~5.0重量%

界面活性剤:触媒微粒子に対して

8

応装置、第2図は縦型反応装置を示す、

第1図の反応装置において、符号10はヒータ11を備える反応容器(本例では反応管)であり、その一端側には、原料を含む懸濁液及びキャリアガスの供給用配管12と、キャリアガスの供給用配管13とが接続され、これらの配管12、13の先端12a、13aは、ヒータ10の設置位置近傍にまで延びている。また、反応容器11の他網側には炭素線維捕集器14が接続され、この炭素線維捕集器14が接続され、この炭素線維捕集器14が接続されている。

このような反応装置において、配管12より反応容器10内に供給された懸濁液中の原料炭素化合物及び触媒は、配管12の先端12aの近傍の加熱帯域T」において、ヒータ11により加熱される。このT」において、触媒は活性化される。この加熱帯域T」の温度が500で未満であると、タールや煤が多くなり収率が悪くなる。逆に1000でを超えると炭素化合物がガス化して収率が落ちる。従って、この加熱帯域T」の温度

は、500~1000で、好ましくは600~ 800でとするのが好ましい。

加熱帯域T』で活性化された触媒及び原料炭魚化合物は、更に反応容器10内をキャリアガスにより送られ、加熱帯域T』において、活性化された触媒の作用により反応が進行し、炭素繊維が生成する。この加熱帯域T』の温度は反応効率の面から800~1500℃程度とするのが好ましい。

懸濁液中の界面活性剤は、原料炭素化合物と触媒とが均一にかつ一定の割合で加熱帯域に供給されるように、その分散性を安定に保つ役割を担う。同時に、含有される窒素族元素、酸素族元素、ハロゲン元素が触媒作用を高め、収率の向上に毎与する。

反応容器 1 0 内において生成した炭素繊維(図示せず)は、キャリアガスと共に炭素繊維捕集器 1 4 内に導入される。この捕集方法は従来から知られている重力沈降法、電気集臨法等の各種方法を採用することができる。なお、炭素繊維捕集器

1 1

れるようになるため、反応活性が向上し、収率が 高められると共に、生成する炭素繊維の品質も安 定する。

しかも、本発明において用いる炭素繊維はS、P、N等の、触媒に作用して触媒作用を高める、いわば副触媒効果を有する元素を含有するものであるため、収率はより高められる。

[実施例]

以下、実施例及び比較例を挙げて本発明をより 具体的に説明するが、本発明はその要旨を超えない限り、以下の実施例に限定されるものではない

内径60mmの石英ガラス管を反応容器とする第1図に示す如き装置により炭素繊維の製造を行なった。即ち、反応容器の内部を十分に H 2 で置換した後、供給用配管12より第1表に示す配合割合の懸濁液をキャリアガス(H 2)と共に導入し、また配管13からはキャリアガス(H 2)を導入して、60~90分間供給を行なった。

1 4 は、生成した炭素繊維を冷却する役割をも果す。炭素繊維抽集器 1 4 から抜出管 1 5 にて抜き出された排ガス (キャリアガス) は、そのまま排気処理手段に導入して放出しても良いのであるが、精製後再循環させて用いるようにしても良い。

第2図に示す装置は、第1図に示す装置を殺型に設計した点のみが異なり、各部の構成、機能は同様であるので、同一の機能を有する部材に同一符号を付し、その説明を省略する。

本発明によれば通常長さ 1 0 μ m ~ 5 0 0 m m 程度であり、直径が 0 . 1 ~ 3 0 0 μ m 程度の炭素繊維を昇面活性剤と併用しない従来の方法に比し、 2 倍以上の高い収率で容易に製造することができる。

[作用]

原料炭素化合物及び触媒微粒子を界面活性剤を 用いて均一な懸濁状態で反応系に供給することに より、原料炭素化合物と触媒との割合が良好な割 合で安定に維持された状態で加熱され反応に供さ

1 2

なお、用いた物質、反応条件は以下に示す通り

圧力:常圧

導入部温度下;:600℃

内部温度T2:1150℃

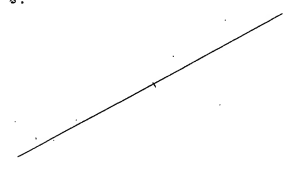
結果(収率)を第1表に示す。

比較例1

界面括性剤を用いなかったこと以外は実施例 1 と同様にして炭素繊維の製造を行なった。

結果(収率)を第1表に示す。

第 1 表より明らかなように、本発明の方法によれば炭素繊維を著しく高い収率で得ることができる。



-126-

第 1 表

例		思 闷 被					
		炭素化·合物	触 媒 撒 粒 子		界面活性剤		収率
			種類 (平均粒径)	割合※1 (重量*)	. 種 類	割合 ※ 2 (重量%)	(%)
	1	ベンゼン	マグネタイト (500Å)	1	ジチオリン酸亜鉛 オレイン酸ソーダ	0.25	32.3
庚	2	ベンゼン	マグネタイト	1	ドデシルベンゼンスルホン酸 ナトリウム	0.5	37.5
					オレイン酸ソーダ	0.25	
	3	ベンゼン	予備硫化マグネタイト	1	ジチオリン酸亜鉛 ステアリン酸ソーダ	0.25	45.2
瓳	4	トルエン	予備硫化マグネタイト	0.5	ラウリルエーテル硫酸エステル塩 ラウリル酸ソーダ	0.25 1.0	31.2
	5	トルエン	予備硫化マグネタイト	1.5	ジチオリン酸ソーダ	0.5	40.7
例	6	トルェン	マグネタイト	0.1	ドデシルベンゼンスルホン酸 カルシウム	0.1	31.1
					ステアリン酸ソーダ	10	
	,	トルエン	予備硫化マグネタイト	0.1	ドデシルベンゼンスルホン酸 カルシウム	0.1	38.5
		1 1 - 1 July Mill C V 7 X 7 Y F	• , 1	ステアリン酸ソーダ	10	•0.5	
比较例	1	ベンゼン	マグネタイト (500Å)	1	_		15.8

1 5

※ 1 : 原料炭素化合物に対する皿量% ※ 2 : 触媒微粒子に対する皿量%

[発明の効果]

以上詳述した通り、本発明の炭素繊維の製造方法によれば、著しく高い収率で高品質の炭素繊維を安定に製造することができるので、気相成長炭素繊維の工業的大量生産が可能とされる。しかして、収率の向上により原料コストの低廉化が図れ、効率的な製造が可能とされる。

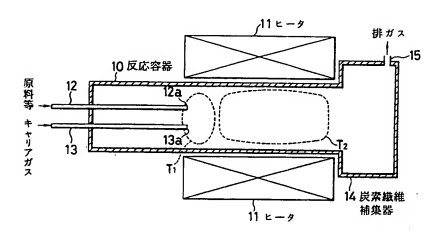
4. 図面の簡単な説明

第1 図及び第2 図は本発明の実施に好適な装置 の構成説明図である。

- 10…反応容器、
- 11 ... ヒータ、
- 12…原料等供給管、
- 13…キャリアガス供給管、
- 1 4 … 炭素繊維捕集器。

代理 人 弁理士 重 野 剛

第 | 図



第2図

